This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

	,					
					-	
(*)	į.	\$-	•			
			÷			
						•
-¥-						
		•				
				5		
				141		
				·		

PCT

国際事務局



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類5 C07D 453/02, A61K 31/435 (11) 国際公開番号

WO 90/14347

A1

(43) 国際公開日

1990年11月29日(29.11.1990)

(21) 国際出願番号

PCT/JP90/00645

(22)国際出顧日

1990年5月22日(22.05.90)

(30) 優先権データ

特顧平1/130899

1989年5月24日(24.05.89)

JP

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

日本新業株式会社 (NIPPON SHINYAKU CO. LTD.)(JP/JP) 〒601 京都府京都市南区吉祥院西/庄門口町14番地 Kyoto,(JP)

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

木村喜代史 (KIMURA, Kiyoshi)(JP/JP)

〒569 大阪府高槻市安岡寺町五丁目55-21 Osaka, (JP)

黄瀬正博 (KISE, Masahiro)[JP/JP]

〒601 京都府京都市中京区宮小路通三条上ル福長町123-1,2

Kyoto, (JP)

北野正彦 (KITANO, Masahiko)(JP/JP)

〒606 京都府京都市左京区松ケ崎堂ノ上町9-4 Kyoto, (JP)

為飼羊司郎 (UKAI, Yojiro)(JP/JP)

〒525 滋賀県草津市野路町171-9 Shiga, (JP)

小川和宏 (OGAWA, Kazuhiro)[JP/JP]

〒601 京都府京都市南区久世中久世町一丁目26-106

Kyoto, (JP)

福井孝子 (FUKUI, Takako)[JP/JP]

〒607 京都府京都市山科区音羽稲芝3 Kyoto, (JP)

(74) 代理人

弁理士 片岡 宏,外(KATAOKA, Hiroshi et al.)

〒601 京都府京都市南区吉祥院西ノ庄門口町14番地

日本新薬株式会社内 Kyoto, (JP)

(81) 指定国

AT(欧州特許), AT, AU, BE(欧州特許), CA, CH(欧州特許), CH, DE(欧州特許), DK(欧州特許), DK, SS(欧州特許), FI, FR(欧州特許), GB, HU, IT(欧州特許), JP,

FR(欧州特許), GB(欧州特許), GB、HO、II(欧州特許), KR、LU(欧州特許), NL(欧州特許), NL、NO、SE(欧州特許),

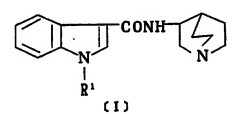
SE, SU, US.

添付公開書類

国際調查報告書

(54) Title: INDOLE DERIVATIVES AND MEDICINE

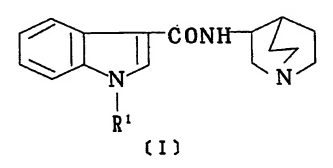
(54) 発明の名称 インドール誘導体及び医薬



(57) Abstract

Indolecarboxamide derivatives of general formula (I) and a serotonin antagonist mainly comprising the same. The test on the activity of the compounds (I) in the inhibition of Bezold-Jarisch reflex has proved that the activity is 3 to 5 times as potent as those of the conventional drugs and also the duration of action is 5 to 10 times as long as those of the conventional ones. The test on the activity of the same in the inhibition of cisplatin-induced vomiting has also proved that this activity is potent. Since the compounds of the invention have only a low acute toxicity, they are very useful as a serotonin antagonist.

本発明は、次の一般式 [I] で表されるインドールカルボキサミド誘導体等とこれを主成分とするセロトニン拮抗剤に関する。 [I] はベゾルドヤリシュ反射抑制作用を検定した結果、既存薬物の3~5倍の強い活性を示し、その作用持続時間は既存薬物の5~10倍も長いものであった。またシスプラチン嘔吐抑制作用の検定でも強い作用を確認できた。急性毒性も低く、本発明化合物はセロトニン拮抗剤として極めて有用である。



情報としての用途のみ PCTに基づいて公開される国際出版のハンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

AT オーストリア AUオーストラリア BB パルバードス BE パルギー BF ブルキナ・ファソ BG パナン BR ブラジル CA カナダ CF 中央アプリカ共和国 CGコスメルーン DE 西ドレーク ES スペイン FI フィンランド FR フィンランド GA ガボン GB イギリス GR ギリン・ HU イタリー JP 日本 KP 朝鮮民主主義人民共和国 KR 大韓民国 LI リレテランカ LK スクセンブルグ

MC モナコ

ML マリ MR モーリタニア MWマラウイ NL オランダ NO ノルウェー RO ルーマニア SD スウェーデン SE SN セネガル ソビエト連邦 SU TD チャード TG トーゴ 米国 US

MG マダガスカル

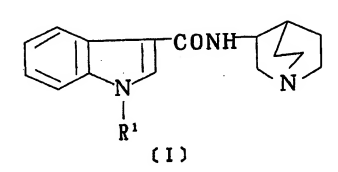
. 1

明 細 書

インドール誘導体及び医薬

技術分野

本発明は、次の一般式〔I〕



(式中、R¹は、水素又はアルキルを表す。)で表わされるインドールカルボキサミド誘導体及びその薬理学的に許容される塩に関する。本発明に係る化合物は、セロトニン拮抗作用を示し、制吐剤、消化管運動機能調節剤、片頭痛治療剤、抗精神病剤、抗不安剤等として有用である。

背景技術

セロトニン (5-HT) は、生体内に広く存在する神経伝達物質で、極めて多彩な生理活性を有している。セロトニン受容体には、 $5-HT_1$ 、 $5-HT_2$ 及び $5-HT_5$ の 3 つのサブタイプが存在すると考えられている。

5-HT。受容体の機能としては、伝達物質(ノルアドレナリン、アセチルコリン)の神経からの遊離促進作用、交感及び副交感神経節の脱分極作用、反射性徐脈及び発痛作用が知られている。しかし、 5-HT。受容体の機能については、不明な点が

多く、拮抗剤の制吐作用や向精神効果の発現機序については、 現在のところ明かにされていない。

5-HTs受容体の特異的アンタゴニストであるGR-38032F (Ondansetron) は、制癌剤投与時の嘔吐を強く抑制し、さらに優れた抗不安作用及び抗精神病作用などを示すと言われている。

アザピシクロ基を有するインドール誘導体としてはこれまで種々のものが報告されていた (例えば、特開昭63-277622 号公報、特開昭63-277623号公報、特開昭62-116580号公報、 ICS-205-930/特開昭61-212521号公報等)。

しかし、インドール骨格の1位が水素又はアルキル基で置換され、かつ3位にキヌクリジニル (1-アザピシクロ-[2,2,2]-オクト-3-イル) 基を有するインドール-3-カルポキサミド誘導体は、これまで文献に記載されることはなかった。

前記した公開公報の中にはその特許請求の範囲に表記された化合物の置換基の組み合わせによっては本発明化合物を表示することとなるとも考えられるものもあるが、当該明細書のいずこにも化合物自体の開示がないことから、ここに本発明化合物が記載されているとは認めがたい。

発明の開示

本発明者らは、従来より知られているセロトニン拮抗剤より、有効性、安全性、持続性の点で優れた化合物を取得するために研究を行なった。本発明の目的は、従って、セロトニン拮抗作用を有する新規化合物を取得することにあった。

本発明の要旨は、一般式〔Ⅰ〕で表される化合物の構造そ

のものにある。本発明に係る化合物は、文献未記載の新規化 合物であるとともに、後述するような優れた薬理作用を示し、 かつ毒性の低いものである。

発明を実施するための最良の形態

一般式 [I] においてR¹で示されるアルキルとしては、直鎖又は分枝状の炭素数 1~4のものが好ましく、例えば、メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-ブチル、イソプロピル、sec-ブチル等を挙げることができる。

本発明化合物は、例えば、以下のような方法によって製造することができる。

$$\begin{array}{c|cccc}
\hline
& & & & & \\
& & & & \\
& & & & \\
\hline
& & &$$

ここにRiは、前記と同じである。

インドール-3-カルボン酸 [II] 又はその反応性誘導体と キヌクリジルアミン [II] を反応させて [I] を製造することができる。

このアミド化反応は、それ自体公知の方法で行なうことが できる。

例えば、[II]の反応性誘導体、例えば、酸ハライド(例、酸クロリド、酸プロミドなど)、低級アルキルエステル又は活性エステル (例、p-ニトロフェニルエステル、p-ニトロベ

ンジルエステル、p-クロロフェニルエステル、1-ヒドロキシベンゾトリアゾールエステルなど)、イミダゾリド又は混合酸無水物 (例、低級アルキル炭酸混合酸無水物、低級アルキルリン酸混合酸無水物) 等を適宜反応させる方法、又は [II] と [II] を縮合剤を用いて直接結合する方法等を用いることができる。

酸ハライドを用いる場合、通常、反応に不活性な溶媒中、 塩基の存在下に-20℃~30℃で[II]のハライドと[III]を 反応させる。溶媒としては、例えば、エーテル、テトラヒド ロフラン、ジオキサン等のエーテル系溶媒、塩化メチレン、 クロロホルム等のハロゲン化炭化水素系溶媒、ベンゼン、ト ルエン、キシレン等の炭化水素系溶媒、ピリジン、水又はこ れらの混合物などを用いることができる。

塩基としては、例えば、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等の無機塩基、ピリジン、トリエチルアミン、トリブチルアミン、ジメチルアニリン等の第三級有機塩基などを用いることができる。

反応時間は、原料や使用する塩基、溶媒の種類により異なるが、通常30分~12時間が適当である。

酸ハライドの使用量は、通常、 [II] 1 モルに対し、 1 ~ 1.2 モル使用するのが好ましい。

縮合剤を用いて直接結合する場合、通常、反応に不活性な 溶媒中、縮合剤の存在下に-20~80℃で〔Ⅱ〕と〔Ⅲ〕を反 応させる。溶媒としては、前述のものを用いることができる。

縮合剤としては、例えば、ジシクロヘキシルカルポジイミ

ドなどのカルボジイミド類、2-クロローN-メチルピリジニウム・ヨーダイド、又は2-メタンスルホニルオキシーN-メチルピリジニウム・ヨーダイドなどの4級ピリジニウム塩、ジフェニルホスホリルアジド等を用いることができる。

出発原料の [II] は、参考例のようにして製造することができる。

本発明化合物は、不斉炭素を有することが明白である。従って、D体とL体の光学活性体が存在するが、各光学異性体及びこれらのラセミ混合物のいずれも本発明に含まれるものである。

光学異性体は、上記のようにして得られたラセミ混合物より、その塩基性を利用して、光学活性な酸(酒石酸、ジベンソイル酒石酸、マンデル酸、10ーカンファースルホン酸等)を用いて、それ自体公知の方法により光学分割するか、クロマトグラフィー等を用いるか、若しくはそれらの組み合わせにより分割するか、又は、予め調製した光学活性な化合物[III]を原料として用いることにより得ることができる。

このようにして製造される目的化合物 [I]は、それ自体公知の手段により、遊離塩基の形、又は酸付加塩の形で、例えば、濃縮、液性変換、転溶、溶媒抽出、結晶化、分留、クロマトグラフィーなどにより単離精製することができる。

酸付加塩としては、塩酸、臭化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸等の鉱酸の塩、酢酸、シュウ酸、クエン酸、酒石酸、マレイン酸、コハク酸、フマール酸、p-トルエンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、メタンスルホン酸等の有機酸の塩等を挙

げることができる。

本発明化合物を医薬として投与する場合、本発明化合物は、そのまま又は医薬的に許容される無毒性かつ不活性の担体中に、例えば 0.1~99.5%、好ましくは 0.5~90%含有する医薬組成物として、人を含む動物に投与される。

担体としては、固形、半固形、又は液状の希釈剤、充填剤、 及びその他の処方用の助剤一種以上が用いられる。医薬組成 物は、投与単位形態で投与することが望ましい。本発明医薬 組成物は、静脈内投与、経口投与、組織内投与、局所投与 (経皮投与等)又は経直腸的に投与することができる。これ らの投与方法に適した剤型で投与されるのはもちろんである。 経口又は静脈内投与が特に好ましい。

制吐剤としての用量は、年齢、体重等の患者の状態、投与 経路、病気の性質と程度等を考慮した上で調整することが望ましいが、通常は、成人に対して本発明の有効成分量として、 1日あたり、経口投与の場合、0.1~100mg/ヒトの範囲、 好ましくは 0.1~10mg/ヒト、静脈内投与の場合には0.001 ~10mg/ヒトの範囲が一般的である。

場合によっては、これ以下で足りるし、また逆にこれ以上 の用量を必要とすることもある。また1日2~4回に分割し て投与することもできる。

[実施例]

以下に本発明化合物に係る参考例、実施例および試験例を 掲げて本発明を更に詳しく説明する。

参考例1

1-メチルインドールー3-カルポン酸

60%水素化ナトリウム 2.7g をN.N-ジメチルホルムアミド 20 mlに懸濁し、0℃で撹拌下、インドールー3-カルボン酸 5.0g をN.N-ジメチルホルムアミド 30 mlに溶かして滴下した。0℃で1時間撹拌した後、硫酸ジメチル 8.6g を滴下し、室温で 2.5時間撹拌した。反応液にアンモニア水を加えた後、クロロホルムで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、濾過後、減圧下でクロロホルムを留去した。残渣にn-ヘキサンーイソプロピルエーテル混合液を加えて結晶を析出させ、濾取し、n-ヘキサンで洗浄し、1-メチルインドール-3-カルボン酸メチルエステル 3.3g を白色結晶として得た。

これに、10%水酸化ナトリウム水溶液 35 mlとメタノール 150mlを加え、24時間加熱還流した。冷後、10%塩酸を加えて中和し、析出した結晶を濾取し、水洗して、1-メチルインドール-3-カルポン酸 2.5g を白色結晶として得た。

参考例2

融点 216℃。

1-エチルインドールー3-カルポン酸

60%水素化ナトリウム 2.7g をN.N-ジメチルホルムアミド 30 mlに懸濁し、0 ℃で攪拌下インドールー3-カルボン酸 5.0g をN.N-ジメチルホルムアミド 30 mlに溶かして滴下し、0 ℃で1時間撹拌した後、ヨウ化エチル 10.7gを滴下し、室 温で2時間撹拌した。反応液を氷水にあけ、クロロホルムで洗浄した後、水層に10%塩酸を加えて弱酸性とした。酢酸エチルで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、濾過後、減

圧下で酢酸エチルを留去した。シリカゲルカラムクロマトグラフィーにより精製し、クロロホルム溶出部にn-ヘキサンを加えて結晶を析出させて、減取し、n-ヘキサンで洗浄し、1-エチルインドールー3-カルボン酸3.2gを白色結晶として得た。融点 145~147℃。

実施例1

N-(1-アザビシクロ-[2, 2, 2]-オクト-3-イル)-1-メチルイ ンドール-3-カルボキサミド

1-メチルインドールー3-カルポン酸 1.00gをクロロホルム

10 配に懸濁し、室温で撹拌しながら塩化オキザリル 6.00gをクロロホルム 10 配に溶かして満下し、 1.5時間加熱還流した。クロロホルムと過剰の塩化オキザリルを減圧下で留去し、1-メチルインドールー3-カルボン酸クロライドを得た。1-アザビシクロ-[2,2,2]ーオクトー3-イルアミン塩酸塩0.92g、炭酸カリウム 1.91g、水 20 配、クロロホルム 30 配を混合し、0 でで撹拌しながら上記で得た酸クロライドをクロロホルム 10 配に溶かして滴下し、0 でで4時間撹拌した。反応液を水洗後、クロロホルム層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、濾過後、クロロホルムを減圧下で留去した。アルミナカラムクロマトグラフィーにより精製し、クロロホルムーメタノール(97:3)溶出部にエーテルを加えて結晶を析出させ、減取し、エーテルで洗浄して、表題化合物 0.33gを白色結晶として得た。

融点 202~203℃

元素分析值 (C17H21N3O)

9

理論值(%) C 72.57 H 7.47 N 14.83

実測値(%) C 72.77 H 7.66 N 14.54

実施例2

 $N-(1-r # ピ シ \rho u - [2, 2, 2] - オ \rho h - 3- 4 ル) - 1- メ チ ル$ インドールー3-カルボキサミド 塩酸塩

N-(1-アザピシクロー[2.2.2] -オクトー3-イル)-1-メチルインドールー3-カルボキサミド 0.30g をエタノール10mlに溶かし、10%エタノール塩酸10mlを加えた後、エタノールを減圧留去する。残渣をエタノールより再結晶して、表題化合物 0.17gを白色結晶として得た。

融点 312~313℃

元素分析值(C17H21N3O・HC1)

理論値(%) C 63.84 H 6.93 N 13.14

実測値(%) C 63.61 H 7.01 N 13.15

実施例3

N-(1-アザビシクロ-[2, 2, 2]-オクト-3-イル)-1-エチルインドール-3-カルポキサミド

1-エチルインドールー3-カルボン酸 1.00gを、クロロホルム10mlに懸濁し、室温で撹拌しながら、塩化オキザリル6.00gをクロロホルム 10mlに溶かして満下し、室温で4時間撹拌した。クロロホルムと過剰の塩化オキザリルを減圧下で留去し、1-エチルインドールー3-カルボン酸クロライドを得た。

1-アザピシクロ-[2,2,2]-オクト-3-イルアミン塩酸塩
0.85g、炭酸カリウム 1.76g、水 3ml、クロロホルム 20 ml
を混合し、0 ℃で撹拌しながら上記で得た酸クロライドをク

ロロホルム 10 配に溶かして満下し、次第に室温まで温度を上げて3時間撹拌した。反応液を水洗後、クロロホルム層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、濾過後、クロロホルムを減圧下で留去した。アルミナカラムクロマトグラフィーにより精製し、クロロホルムーメタノール(97:3)溶出部にエーテルを加えて結晶を析出させ、減取し、エーテルで洗浄して、表題化合物 0.22gを白色結晶として得た。

融点 185~187℃

元素分析值 (C18H28N3O)

理論值(%) C 72.70 H 7.80 N 14.13

実測値(%) C 72.52 H 8.04 N 13.85

実施例4

インドールー3-カルボン酸 1.0g に塩化チオニル 15 配を加え、室温で16時間撹拌した。過剰の塩化チオニルを減圧下で留去し、インドールー3-カルボン酸クロライドを得た。1- アザビシクロ-[2,2,2]ーオクトー3-イルアミン塩酸塩1.23g、炭酸カリウム 2.57g、水 50 配、クロロホルム 30 配を混合し、0 でで撹拌しながら、上記で得た酸クロライドをクロロホルム 10配に溶かして満下し、次第に室温まで温度を上げて、2 時間撹拌した。食塩で水層を飽和した後、分液し、水層をクロロホルムで抽出した。クロロホルム層を合わせて無水硫酸マグネシウムで乾燥し、濾過後、クロロホルムを減圧下で留去した。

アルミナカラムクロマトグラフィーにより精製し、クロロホルムーメタノール(8:2) 溶出部にイソプロピルエーテルを加えて結晶を析出させ、減取し、イソプロピルエーテルで洗浄して、表題化合物 0.22g を白色結晶として得た。

融点 267~270℃。

元素分析值(C16H18N3O)

理論值(%) C 71.35 H 7.11 N 15.60

実測値(%) C 71.32 H 6.94 N 15.30

実施例5

(S)-(-)-N-(1-アザピシクロ-[2,2,2]-オクト-3-イル) -1-メチルインドールー3-カルポキサミド塩酸塩

1-メチルインドールー3-カルボン酸 5g をアセトニトリル 30mlに懸濁し、氷水冷却下、N.N'ージシクロヘキシルカルボジイミド 6.5g と1-ヒドロキシベンゾトリアゾールー水和物 4.8g を加えて 2 時間攪拌する。

次にS-(-)-1-アザビシクロ-[2,2,2]ーオクトー3-イルアミン 3.5g を加えて氷冷下 2 時間、更に室温で20時間攪拌する。反応液を濾過して不溶物を除いた後溶媒を留去し、残留物に希塩酸を加えて溶かし、酢酸エチルで洗浄する。水層を水酸化ナトリウムで中和し、クロロホルムで抽出、水洗、無水硫酸マグネシウムで乾燥後濾過して、クロロホルムを減圧で留去する。得られた結晶をエタノールに溶かし、10%塩酸エタノール溶液を加えて塩酸塩として、エーテルを加えて析出する結晶を濾取、イソプロピルアルコールから再結晶して、表題化合物の白色結晶 5.85 g を得た。

融点 199.5~202℃。

元素分析値 (C₁₇H₂₁N₅O・HClとして)

理論値(%) C 63.84 H 6.93 N 13.14

実測値(%) C 63.59 H 7.10 N 13.20

 $[\alpha]_{n}^{26} = -15.6 (c=1. H₂O)$

実施例6

(R)-(-)-N-(1-アザビシクロ-[2,2,2]-オクト-3-イル) -

1-メチルインドールー3-カルボキサミド塩酸塩

R-(-)-1-アザビシクロ-[2,2,2]-オクトー3-イルアミンを用いて実施例5と同様にして表題化合物を得た。

融点 198~202℃。

元素分析値 (C17H21N3O・HClとして)

理論值(%) C 63.84 H 6.93 N 13.14

実測値(%) C 63.60 H 7.11 N 13.01

 $[\alpha]_{n}^{20} = + 15.2 (c=1, H_{2}O)$

試験例

以下に本発明化合物の代表例についてその有用性を示す薬 理試験の結果を示す。

試験方法

1. ペゾルド ヤリシュ(Bezold Jarisch)反射抑制作用

生後5~7週令の雄性マウスを用い、リチャードソンらの方法[Richardson, B.P., Nature 316,126-131(1985)]を参考にして、ペゾルド ヤリシュ反射に対する被験薬物の作用を検討した。ウレタン麻酔下、動物を背位に固定した状態でセロトニン 0.25mg/kgの尾静脈内投与による心拍数の変化を記録した。被験薬物の前処置により、セロトニン投与後の心拍数が、セロトニン投与前の心拍数の60%以下に低下しなかった場合をペゾルド ヤリシュ反射抑制作用あり(作用陽性)と判定した。各用量投与群における作用陽性率よりプロピット法を用いて、BDso値を求めた。被験薬物は、セロトニン投与の15分前に腹腔内投与した。結果を表1に示した。

14

表 1

被験薬物		E D 50						
20X 80X 54E 10	投与i 3 × 10-s	数 (mg/k 5 × 10-3	1 X	3 × 10 ⁻²	5 × 10 ⁻²	1 × 10 ⁻¹	3 × 10-1	mg/kg
GR- 38032F			0/5	3/7	4/5	5/6	5/5	0.036
ICS- 205930		1/5	2/7	5/5				0. 011
実施例 1 化合物	1/5	4/5	5/5					0.004
実施例 3 化合物	1/5	1/7	5/5					0.004

表1から明かなように、実施例1の化合物と実施例3の化合物は、対照薬よりも非常に強いベゾルド ヤリシュ反射抑制作用を示した。

被験薬物 0.1mg/kgを腹腔内投与した時の作用持続時間を検 討した。結果を表 2 に示した。

表 2

Ado KA 180 Sin	反射抑制動物数/使用動物数						
被験薬物	投与1 0.5	前処置: 1	時間(□ □ 2	時間) │ 3·	4		
GR- 38032F	1/4	1/5					
ICS- 205930	2/3	3/3	2/3	1/3			
実施例1 化合物	3/3	3/3	3/3	3/3	1/3		
実施例3 化合物	3/3	3/3	3/3	4/4	0/3		

表2から明かなように実施例1及び実施例3の化合物の抗ゼロトニン作用の持続時間は、対照薬物より非常に長かった。
2.シスプラチン嘔吐抑制作用

コーヘンらの方法[Cohen, M.L. et al, J. Pharmacol.

Bxp. Ther. 248, 197-201(1989)] を参考にして実験を行なった。実験には、体重7-12kgの雌雄のピーグル犬を用いた。
シスプラチン2 mg/kgを静脈内投与し、以後6時間にわたり、
悪心・嘔吐の有無を観察した。被験薬物は、シスプラチン投
与の30分前及び90分後の2回、筋注した。

結果を表3Aに示した。嘔吐発現潜時の平均値は、嘔吐した動物のみについて、嘔吐回数の平均値は、使用動物全例について計算した。

16

表 3 A

被験薬物	投与量 mg/kg	唱動 型物数 動物数 動物数	嘔吐発現潜時 (分)	嘔吐回数
別 快		3 / 3	122.7 ± 12.7	13.7±1.3
GR- 38032F	0.1	2 / 2	236.5 ± 28.5	6.0±4.0
ICS- 205930	0.1	0 / 2		0.0±0.0
	0.01	3/4	191.3 ± 18.3	5.3±2.8
実施例1 化合物	0.1	0 / 2	er no no no	0.0±0.0
	0.01	4/4	260.0 ± 28.0	1.0±0.0
実施例3	0.01	3 / 4	219.3 ± 3.8	3.8±3.1
実施例 4 化合物	0.1	0 / 2		0.0±0.0
	0.01	4/4	196.3 ± 26.8	3.5±1.3

更にシスプラチン (2mg/kg i.v.)を投与する 5 分前に被験薬物を静脈内投与して同様に観察した。結果を表 3 Bに示した。

17

表 3 B

被験薬物	投与量 mg/kg	嘔動 動 動 動物数	嘔吐発現潜時 (分)	嘔吐回数
対照		13/13	110.9 ± 7.6	12.9±1.0
GR- 38032F	0.1	5 / 5	171.0 ± 8.2	10.4±1.4
•	0.3	3 / 5	258.3 ± 11.5	1.2±0.7 **
·	1	0 / 4		0 ± **
ICS- 205930	0.01	4 / 4	140.8 ± 3.6	14.0±1.8
	0.03	4 / 4	139.8 ± 13.2	9.5±1.3
nnı .	0.1	3 / 4	192.7 ± 36.7	1.8±0.9 **
BRL- 43694	0.01	4 / 4	144.8 ± 5.5	9.5±1.7
	0.03	4 / 4	158.0 ± 5.0	7.3±1.6 *
	0.1	1 / 4	219.0	0.8±0.8 **
メトクロプラミド	0.1	4 / 4	121.8 ± 6.9	14.0 \pm 1.2
	1	4 / 4	148.0 \pm 12.3	13.3±1.8
	3	4/4	181.5 ± 12.5	4.3±1.1 **
実施例 2 化合物	0.003	5 / 5	135.0 ± 6.7	11.8±2.0
	0.01	4 / 5	151.0 ± 9.7	5.4±1.7 **
	0.03	3 / 5	205.0 ± 31.8	1.2±0.6 **
·	0.1	0 / 4		0 ± **

(* ; P < 0.05, ** ; P < 0.01)

表3 A及び表3 Bから明かなように、本発明化合物は 0.1 mg/kg の用量でいずれもシスプラチン嘔吐を6 時間に亘り完全に抑制した。0.01mg/kg の用量でも、シスプラチン嘔吐の発現潜時を延長し、嘔吐回数を抑制した。

3. 催吐作用

雌雄ピーグル犬 (4匹) に被験薬物を静脈内投与し、嘔吐 の有無を観察した。

実施例2の化合物は、5mg/kgでは全例嘔吐は見られなかったが、10mg/kgでは、全例嘔吐が見られた。

4. 急性毒性

6 週令の雄性マウス (1群 4 匹)を一夜粕食した後、0.5% メチルセルロース溶液に懸濁した被験薬物を腹腔内投与した。 被験薬物投与後48時間における死亡の有無を観察した。結果 を表 4 A に示す。

表 4 A

被験薬物	死亡動物数/使用動物数						
极秋架物	投与	量 (mg/	/kg)				
	3	10	30	100			
GR- 38032F	0/4	3/4	4/4				
ICS- 205930			0/4	1/4			
実施例 1 化合物				0/4			
実施例 3 化合物				0/4			
実施例 4 化合物			0/4	1/4			

表 4 Aから明かなように、実施例 1、実施例 3 の化合物は、いずれも100mg/kgの投与量で、死亡例は認められなかった。 一方、ICS-205930は、100mg/kg で1/4 例が死亡し、GR-380 32Fでは、10mg/kg でも3/4 例が死亡した。本発明化合物の安全性が明らかである。

また、6週令の雄性ラット (SCL-SD系、1群4匹)を用い、 被験薬物を静脈内投与 (絶食なし)又は経口投与して、同様 に観察した。結果を表4Bと表4Cにそれぞれ示した。

本発明化合物の毒性は極めて低いものであった。

表 4 B 静脈内投与

(死亡動物数/使用動物数)

被験薬物			0.0				(mg /		4.10	100	100
	10	18	20	22	24	30	40	100	110	120	130
ICS-205930			•	<u>-</u> , ,		1/4	4/4	•			
BRL-43694		0/4	2/4	3/4	4/4						
GR-38032F	0/4					3/4					
実施例 2 の化合物								1/4	2/4	2/4	4/4

表 4 B の結果から BRL-43694のLDsoは20.48 mg/kgであり、本発明化合物 (実施例2の化合物) のLDsoは111.37 mg/kgであることが判った。

表 4 C 経口投与

(死亡動物数/使用動物数)

被験薬物			与量(mg/	/kg)	
	100	200	400	2000	4000
ICS-205930	0/4	3/4	4/4		
実施例 2 の化合物	-			2/4	4/4

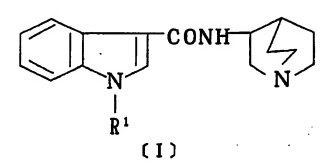
産業上の利用可能性

本発明化合物は、優れたセロトニン拮抗作用を示し、嘔吐抑制作用を示した。逆作用の催吐作用は、嘔吐抑制作用発現用量(0.01mg/kg)と比較し、500~1000倍の用量で発現し、かつ毒性も非常に低いので安全域が広い。

本発明化合物は、既存の医薬品にはない優れた作用を有し、 毒性が低いので、制癌剤による悪心、嘔吐の抑制に用いられ る。それ以外にもセロトニン拮抗作用に基づいて消化管運動 機能調節剤、片頭痛治療剤、抗精神病剤、抗不安剤として安 全に用いることができる。 21

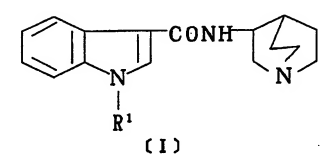
請求の範囲

(1) 次の一般式 [I] で表わされるインドールカルボキサミド誘導体及びその薬理学的に許容される塩。



R'は、水素又はアルキルを表す。

(2)次の一般式 [I]で表わされるインドールカルポキサミド誘導体又はその薬理学的に許容される塩を主成分とするセロトニン拮抗剤。



Riは、水素又はアルキルを表す。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/JP90/00645

		International Application No PC	7/3290/00645
I. CLASSIFIC	ATION OF SUBJECT MATTER (if several cla	ssification symbols apply, indicate all) 6	
According to In	iternational Patent Classification (IPC) or to both N	lational Classification and IPC	
:	Int. Cl ⁵ C07D453/02,	A61K31/435	
II. FIELDS SE			
		nentation Searched 7	
Classification Sy	stem	Classification Symbols	
IPC	C07D453/02-453/04,	A61K31/435-31/49	
	Documentation Searched oth to the Extent that such Docume	er than Minimum Documentation nts are included in the Fields Searched *	
III. DOCUMEI	NTS CONSIDERED TO BE RELEVANT 1		
Category • \	Citation of Document, 11 with indication, where	appropriate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 13
X	JP, A, 59-36675 (Sandoz 28 February 1984 (28. 0 Particularly upper righ & DE, A1, 3322574 & WO, & GB, A, 2125398 & US,	-Patent-GmbH), 2. 84), t column, page 18 A1, 84/166	1 - 2
	JP, A, 59-67284 (Sandoz 16 April 1984 (16. 04. Particularly upper righ	84),	1 - 2
P	DE, A1, 3810552 (Sandoz 19 October 1989 (19. 10 (Family: none)	-Patent-GmbH),	1 - 2
	JP, A, 61-212521 (Beech 20 September 1986 (20. & EP, A1, 201165 & US,	09. 86)	1 - 2
Y	JP, A, 63-277622 (Glaxo 15 November 1988 (15. 1 & EP, A1, 278173	Group Ltd.),	1 - 2
* Special cate	egories of cited documents: 10	"T" later document published after priority date and not in conflict.	with the addication but cited to
conside	ent defining the general state of the art which is recred to be of particular relevance document but published on or after the internationate	understand the principle or the	ory ungerlying the invention casing
"L" docume which i citation "O" docume other m	ent which may throw doubts on priority claim(s) s cited to establish the publication date of anoth or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition leans	or "Y" document of particular relevance be considered to involve an involve an or or combination being obvious to a document member of the same	entive step when the documents, such person skilled in the art
"P" docume	ent published prior to the international filing date t an the priority date claimed	, <u> </u>	
IV. CERTIFI	CATION		Search Bannet
Date of the A	ctual Completion of the International Search	Date of Mailing of this International	
	16, 1990 (16. 07. 90)	August 6, 1990 (06. 08. 90)
International	Searching Authority	Signature of Authorized Officer	
Japar	ese Patent Office		

FURTHER	INFORMATION CONTINUED FROM THE SECOND SHEET	
Y	JP, A, 63-277623 (Glaxo Group Ltd.), 15 November 1988 (15. 11. 88) & EP, A1, 279990	1 - 2
V. OBS	ERVATIONS WHERE CERTAIN CLAIMS WERE FOUND UNSEARCHABLE 1	
This intern	ational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2) (a) for numbers because they relate to subject matter not required to be searched by this	r the following reasons: Authority, namely:
2. Clain requi	n numbers	uply with the prescribed cally:
3. Clain sente	numbers, because they are dependent claims and are not drafted in accordance wit nees of PCT Rule 6.4(a).	h the second and third
VI. OBS	ERVATIONS WHERE UNITY OF INVENTION IS LACKING 2	
This Intern	ational Searching Authority found multiple inventions in this international application as follow	rs:
CHAIN	required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search repose of the international application.	
2. As or those	ly some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international sclaims of the international application for which fees were paid, specifically claims:	earch report covers only
3. No re the in	quired additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international sear system on first mentioned in the claims; it is covered by claim numbers:	rch report is restricted to
1114119	searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, the International Sea payment of any additional fee.	rching Authority did not
Remark on	Protest inditional search fees were accompanied by applicant's protest.	
	rotest accompanied the payment of additional search fees.	

			ECHENNE 71	01/31 0	,, 00010
I. 発明	月の属するが)野の分類			
国際特許	分類 (IPC)	Int. CL'			
		C07D453/02. A6	1K31/435		
			·		
		13.00			
11. 国界	調査を行っ		- 最小限資	料	
/\ **	# 7	調査を行った分類		71	
分類	体系	<i>7</i> 1 ×	K 813 '3		
		C07D453/02-45	3/04,		
IP	, C	A61K31/435-31			
	·············	最小限資料以外の資料	で調査を行ったも	စ	
m. Wi	車する技術)	- 関する文献			
	3	文献名 及び一部の箇所が関連すると	まけ その間違する簡	所の表示	請求の範囲の番号
引用文献の カテゴリー	. ын.	人献名 及び一部の固州が・民建すると	eta, come ou	7/104/11	
х	JP.	. 59-36675 (Sand	oz-Patent-	GmbH),	1-2
	28. 2	月。1984(28.02.	84),		
		18页右上棚&DE, A1.			
		A1, 84/166 & GB,	A, 212539	8	
	& US,	A, 4789673			
X	TD	A. 59-67284 (Sand	oz-Patent-	GmbH).	1-2
•		月. 1984(16.04.			
		18頁右上欄			
				_	
P	DE.	A1, 3810552 (Sand	oz-Patent-	GmbH),	1-2
,	19.	10月. 1989(19. 10.	, 89), (ファミ	リーなし)	
٠.,		A, 61-212521 (Bee	aham Graun	DT.C)	1-2
Y	J P, 4	A, 61-212521(Bee 9月. 1986(20. 09.	sejam Giodb	ruc,	
	& E.P.	A1. 201165 & US.	A. 472172	0	
	G D . ,				
※引用 ⁷	文献のカテ:	f 1) —	「T」国際出頭日又は優	先日の後に公表	された文献であって出
「A」特的	に関連のある	文献ではなく、一般的技術水準を示すもの	順と矛盾するもの	ではなく、発明	の原理又は理論の理解
「E」先行	う文献ではあ	るが、国際出願日以後に公表されたもの 義を提起する文献又は他の文献の発行日	のために引用する 「X」特に関連のある文		数文献のみで発明の新
		別な理由を確立するために引用する文献	規性又は進歩性が	ないと考えられ	るもの
, ,,,	里由を付す)	ate erg	「Y」特に関連のある文		族文献と他の1以上の ある組合せによって進
		、使用、展示等に言及する文献 、かつ優先権の主張の基礎となる出願の	大献とり、当果有 歩性がないと考え		NAME OF STREET
	の後に公表さ		「&」同一パテントファ	ミリーの文献	
IV. 12		Œ.			
	と完了した日		国際調査報告の発送日	_	
		. 07. 90		0 6.08	.90
国際調査	3 契		権限のある職員		4C 8,8,2,9
E	本国特	許庁 (ISA/JP)	特許庁審査官	380 J-L	
				種村	慈樹(●

第2~	ページから続く情報	
	(Ⅲ欄の続き)	
Y	JP, A, 63-277622(Glaxo Group Ltd.), 15. 11月. 1988(15. 11. 88) & EP, A1, 278173	1-2
Y	JP, A, 63-277623(Glaxo Group Ltd.), 15. 11月. 1988(15. 11. 88) & EP, A1, 279990	1 – 2
V. 🗆	一部の請求の範囲について国際調査を行わないときの意見	
** (いっぱいらも四に フャ・ビロス関系によりがな・こうのかだ	
	求の範囲については特許協力条約に基づく国際出願等に関する法律第8条第3項の規 を作成しない。その理由は、次のとおりである。	定によりこの国際
1. [請求の範囲は、国際調査をすることを要しない事項を内容とするもので	***
٠. ت	ENGREE SOCCESSION PASSING	<i></i>
2. 🗌	請求の範囲 は、有効な国際調査をすることができる程度にまで所定の要	件を満たしていな
	い国際出願の部分に係るものである。	
3. 🗌	請求の範囲は、従属請求の範囲でありかつ PCT 規則 6.4(a)第 2 文の規定	こに従って起草され
	ていない。	
VI.	発明の単一性の要件を満たしていないときの意見	
次K进	べるようにこの国際出願には二以上の発明が含まれている。	
1. 🗌	追加して納付すべき手数料が指定した期間内に納付されたので、この国際調査報告は	、国際出願のすべ
2. 🗆	ての調査可能な請求の範囲について作成した。 追加して納付すべき手数料が指定した期間内に一部分しか納付されなかったので、こ	の国際選本担告は
~- 🗀	手数料の納付があった発明に係る次の請求の範囲について作成した。	ン岡水崎耳取古は、
	請求の範囲	
3. 🗍	追加して納付すべき手数料が指定した期間内に納付されなかったので、この国際調査 囲に最初に記載された発明に係る次の請求の範囲について作成した。 禁事の範囲	報告は、請求の範
4 -	請求の範囲 追加して納付すべき手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲に	ついて細木ナスト
<u>*</u> • 🗀.	追加して新竹うへき子数杯を要求するまでもなく、すべての調査可能な研求の範囲だとができたので、追加して納付すべき手数料の納付を命じなかった。	こついて調査するこ
追加手	数料異議の申立てに関する注意	
	追加して納付すべき手数料の納付と同時に、追加手数料異議の申立てがされた。	
	追加して納付すべき手数料の納付に際し、追加手数料異議の申立てがされなかった。	

THIS PAGE BLANK (USPTO)